WO0236602

Title: **NOVEL PYRAZOLE DERIVATIVES AND DIABETES REMEDIES CONTAINING** THE SAME

Abstract:
Pyrazole-O-glycoside derivatives represented by the formulae (i) and (ii), which are useful as diabetes remedies.

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年5 月10 日 (10.05.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/36602 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07H 17/02, A61K 31/7056, A61P 3/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/09555

(22) 国際出願日:

2001年10月31日(31.10.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-335851 特願2001-131264 2000年11月2日(02.11.2000) JP 2001年4月27日(27.04.2001) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 味の素株 式会社 (AJINOMOTO CO., INC.) [JP/JP]; 〒104-0031 東京都中央区京橋1丁目15番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大角幸治

(OHSUMI, Koji) [JP/JP]. 梅村 俊 (UMEMURA, Takashi) [JP/JP]. 松枝裕之 (MATSUEDA, Hiroyuki) [JP/JP]. 畑中敏宏 (HATANAKA, Toshihiro) [JP/JP]. 大貫朗子 (ONUKI, Akiko) [JP/JP]. 前園克己 (MAEZONO, Katsumi) [JP/JP]. 影山陽子 (KAGEYAMA, Yoko) [JP/JP]. 近藤信雄 (KONDO, Nobuo) [JP/JP]; 〒210-0801 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社 医薬研究所内 Kanagawa (JP).

- (74) 代理人: 中村 稔. 外(NAKAMURA, Minoru et al.); 〒100-8355 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号 新東京ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

[続葉有]

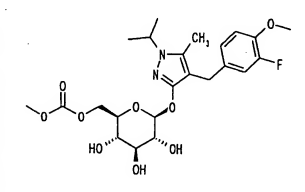
- (54) Title: NOVEL PYRAZOLE DERIVATIVES AND DIABETES REMEDIES CONTAINING THE SAME
- (54) 発明の名称: 新規ピラゾール誘導体及びそれらを含有する糖尿病治療薬

(57) Abstract: Pyrazole-O-glycoside derivatives represented by the formulae (i) and (ii), which are useful as diabetes remedies.

(57) 要約:

本発明は、糖尿病治療薬として用いる下記式で表されるピラゾール-0-グリコシド誘導体を提供する。





(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

新規ピラゾール誘導体及びそれらを含有する糖尿病治療薬

発明の背景

本発明は新規なピラゾール誘導体およびそれらの化合物を有効成分とする糖尿病治療薬に関する。

Na⁺-dependent glucose transporter(SGLT)はグルコースを輸送する膜蛋白質であり、SGLT-1, SGLT-2 が知られている。腎臓の尿細管では主に SGLT-2 が発現している。腎臓の尿細管の SGLT は原尿中のグルコースを再吸収し、取り込まれたグルコースは血流にのって体内で再利用される。SGLT を阻害すれば、腎臓の尿細管でのグルコースの取り込み量が低下し、グルコースは尿から排泄される。その結果、血糖値が低下すると考えられる。今のところ、臨床で使用されている腎臓でのグルコース再吸収を阻害する薬剤はない。

発明の開示

本発明は、新規ピラゾール誘導体を提供することを目的とする。

本発明は、又、該新規化合物を含有する医薬組成物を提供することを目的とする。

本発明は、又、該新規化合物を含有する糖尿病の治療剤を提供することを目的とする。

本発明は、合成が容易であり、毒性が低く、治療効果の高い糖尿病治療薬を見いだし、それを医薬品として提供することを目的とする。

本発明は、又、該新規化合物を含有する尿糖排泄剤を提供することを目的とする。

本発明は、又、腎臓の尿細管でのグルコースの取り込み量を低下させるための医薬組成物を製造するための、該新規化合物の使用を提供することを目的とする

本発明者らはピラゾール骨格にグルコース(すなわち、β―Dーグルコピラノース)又はグルクロン酸(すなわち、β―Dーグルコピラノシドウロニックアシッド)が結合した誘導体(1A)又は(1B)を種々合成し、それらの尿糖排出作用を鋭意探索した結果、一般式(1A)又は(1B)で表される化合物が動物試験で顕著な尿糖排出作用を有することを見いだし、本発明を完成するに至った。これらの化合物は今までに合成されておらず、全く新規なピラゾールー0ーグリコシド誘導体、及びピラゾールー0ーグルクロニド誘導体である。

すなわち、本発明は下記一般式 (1A) 又は(1B) で示されるピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を提供する。

R3
R4
R5
R2
R1
$$(CH_2)$$
N
 Z
R1
 (CH_2)
N
 Z
R1
 (CH_2)
N
 Z
 (CH_2)
N
 Z
 (CH_3)
N
 Z
 (CH_3)
 $(CH_$

[式中、Χはβ-D-グルコピラノシル基(その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)、β-D-グルクロニル基(その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、カルボキシル基がエステル化されていてもよい)のいずれかを表し、Υは低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基のいずれかを表し、Ζは水素原子、低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基、アラルキル

基、フェニル基のいずれかを表し、R1~R5 は同じでも異なっていてもよく、水素原子、低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基、低級アルコキシ基、パーフルオロ低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、低級アルキルアミノ基、ハロゲノ基、低級アルカノイル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基のいずれかを表し、nは0から3の整数を表す。]

本発明は、上記ピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を有効成分とする医薬組成物を提供する。

本発明は、又、上記ピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を有効成分とする糖尿病治療薬を提供する。

本発明は、又、上記ピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を含有する尿糖排泄剤を提供する。

本発明は、又、腎臓の尿細管でのグルコースの取り込み量を低下させるための 医薬組成物を製造するための、上記ピラゾール誘導体またはその医薬的に許容し うる塩の使用を提供する。

発明を実施するための最良の形態

本明細書において、「低級」とは、炭素数 1 から 6、好ましくは炭素数 1~4 を意味する。アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基、低級アルコキシ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、低級アルキルアミノ基、低級アルカノイル基、低級アルケニル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基における「アルキル」、「アルケニル」、「アルキニル」は、直鎖でも分岐してもよい。

本明細書において、「アラルキル基」のアルキル部分は低級アルキル基である。 「アラルキル基」のアリール部分は、炭素原子で構成される炭素数 5~12の単環または2環よりなる芳香族置換基である。

アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル 基、イソプロピル基、イソブチル基、イソペンチル基等が挙げられる。パーフル オロ低級アルキル基としては、トリフルオロメチル基等が挙げられる。低級アル コキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロピルオキシ基、イソプロピル オキシ基等が挙げられる。パーフルオロ低級アルコキシ基としては、トリフルオ ロメトキシ基等が挙げられる。低級アルキルチオ基としては、メチルチオ基、エ チルチオ基、プロピルチオ基等が挙げられる。パーフルオロ低級アルキルチオ基 としては、トリフルオロメチルチオ基等が挙げられる。低級アルキルアミノ基と しては、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジメチルアミノ 基、 ジエチルアミノ基等が挙げられる。 低級アルカノイル基としては、アセチル 基、プロピオニル基等が挙げられる。低級アルケニル基としては、ビニル基、プ ロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基等が挙げられる。低級アルキニル基として は、エチニル基、プロピニル基等が挙げられる。アラルキル基としては、ベンジ ル基、ベンゼン環が1又は2以上の置換基により置換されていてもよいベンジル **基、フェネチル基、ベンゼン環が1又は2以上の置換基により置換されていても** よいフェネチル基等が挙げられる。ここで、ベンジル基及びフェネチル基の置換 基としては、低級アルコキシ基、低級アルキル基、ハロゲノ基、ハロゲノ低級ア ルキル基等があげられる。ハロゲノ基としては、フッ素原子、臭素原子、塩素原 子、ヨウ素原子が挙げられる。

水酸基をアシル化するための基としては、アシル基、カーバメート基が挙げられ、アシル基としては、アセチル基、プロピオニル基、ベンゾイル基、ピバロイル基等が挙げられ、カーバメート基としては、炭酸メチル基、炭酸エチル基、炭酸プロピル基、炭酸イソプロピル基、炭酸フェニル基等が挙げられ、カルボキシル基をエステル化するための基としては、低級アルキル基が挙げられ、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基等が挙げられる。

上記一般式 (1A) 又は(1B) において、Xで表される基としての β -D-グルコピラノシル基は、その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、特に、この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、例えば、6-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル基、6-O-メトキシカルボニル- β -D-グルコピラノシル基が挙げられる。

また、Xで表される基としての β -D-グルクロニル基は、その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、カルボキシル基がエステル化されていてもよく、特に、この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、又、カルボン酸が低級アルキル基でエステル化されていてもよく、例えば、6-O-メチル- β -D-グルクロニル基が挙げられる。

Xで表される基としては、特に、 β -D-グルコピラノシル基、6-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル基、6-O-メトキシカルボニル- β -D-グルコピラノシル基、 β -D-グルクロニル基、6-O-メチル- β -D-グルクロニル基であるのが好ましい。更には、 β -D-グルコピラノシル基、 β -D-グルクロニル基が好ましい。特に、Xで表される基が、炭素数 2 から 2 ののアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されている β -D-グルコピラノシル基であるのが好ましい。炭素数 2 ~ 6 のアルカノイル基又は低級アルコキシカルボニル基でアシル化されているのがより好ましい。なかでも、1 つの水酸基がアシル化されているのが好ましい。とりわけ、6 位の炭素原子に連結している水酸基がアシル化されているのが好ましい。

Yで表される基としては、炭素数1~3の低級アルキル基又は炭素数1から6

5

のパーフルオロ低級アルキル基が好ましい。特に、メチル基及びトリフルオロメ チル基が好ましい。

Zで表される基としては、水素原子、炭素数 1 から 6 の低級アルキル基が好ましい。水素原子、炭素数 1 ~ 3 の低級アルキル基、無置換であるか又はアリール部分がその 4 位において置換されているアラルキル基及び無置換のフェニル基もまた好ましい。更に特に、水素原子、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、無置換であるか又はアリール部分がその 4 位において置換されているベンジル基及び無置換のフェニル基が好ましい。とりわけ、水素原子、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基が好ましく、特にイソプロビル基が好ましい。

R1~R5で表される基としては、炭素数1から6の低級アルキル基、炭素数1から6の低級アルキルチオ基、ハロゲノ基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基及び低級アルキニル基が好ましい。特に、メチル基、エチル基、メチルチオ基、エチルチオ基、フッ素原子、メトキシ基、ビニル基、プロペニル基、エチニル基、プロピニル基が好ましい。さらに特に、R1~R5で表される基のうちの一つ又は二つが上記の好ましい基のいずれかであり、残りの基が水素原子であるのが好ましい。この場合、少なくともR3が上記の好ましい基のいずれかであるのがより好ましい。R1~R5のうちの二つが上記の好ましい基のいずれかである場合、それらの基は互いに同一でも異なっていても良いが、異なっているのが好ましい。なかでも、R3が低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基のいずれかであるとき、R4又はR5がフッ素原子であるのが好ましい。R1、R2、R4及びR5のいずれか一つがハロゲノ基であるか又はR1,R2,R4及びR5が全て水素原子であり、R3が低級アルキル基、低級アルカニル基又は低級アルキニル基であるのが好ましい。R1、R2、R4及びR5のいずれかーつがフッ素原子であり、R3が低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基であるのが好ましい。R1、R2、R4及びR5のいずれかーつがフッ素原子であり、R3が低級アルキール基、エチル基、メトキシ基、ビニル基又はエ

チニル基であるのもまた好ましい。

nとしては、1の整数が特に好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、nが 1 であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、<math>nが 1 であり、Xがβ-D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい) であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、nが1であり、Xがβ-D-グルクロニル基 (この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、又、カルボニル基が低級アルキル基でエステル化されていてもよい)であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、n が 1 であり、Xが β - D - グルコピラノシル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、n が 1 であり、X が 6-アセチル- β -D-グルコピラノシル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、n が 1 であり、X が 6-カルボメトキシ- β -D-グルコピラノシル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、nが 1 であり、Xが β -D-グルクロニル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、n が

1であり、Xが6-メチル-β-D-グルクロニル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Xが、β-D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されている) であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Xが、β-D-グルコピラノシル基 (この基は低級アルコキシカルボニル基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されている)であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yが炭素数 1~3の低級アルキル基又は 炭素数 1~6のパーフルオロ低級アルキルであり、nが1であり、Xがβ-D-グル コピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシ カルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がア シル化されていてもよい)であり、Z が水素原子、炭素数 1~3の低級アルキル 基、無置換であるか又はアリール部分がその 4 位において置換されているアラル キル基又は無置換のフェニル基であり、R1,R2,R4 及び R5 のいずれか一つがハロ ゲノ基であるか又は R1,R2,R4 及び R5 が全て水素原子であり、R3 が低級アルキル 基、低級アルコキシ基、ハロゲノ基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基で あるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、B3が低級アルキル基であり、B4または B5がフッ素原子であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級

アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、R3が低級アルコキシ基であり、R4またはR5がフッ素原子であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、B3が低級アルキニル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロビル基であり、B3が低級アルキニル基であり、B4または B5がフッ素原子であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、n が 1 であり、X が β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Z がイソプロピル基であり、R3 が低級アルケニル基であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが 1 であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Z がイソプロピル基であり、R3 が低級アルケニル基であり、R4 または R5 がフッ素原子であるのが好ましい。

又、一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基あるいはトリフルオロメチル基であり、n が 1 であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 か

ら20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から 選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Z が水素原子、イソプロピル基、アラルキル基又はフェニル基であり、R1,R2,R4,R 5のいずれか一つがフッ素原子であり、R3がメチル基、エチル基、メトキシ基、 ビニル基又はエチニル基であるのが好ましい。

また、以下に示されるいずれかの化合物またはその医薬的に許容しうる塩が好ましい。

4-((4-x+y+3) - 1H-y+3) - 3-(3-y+3) - 3-(3-y+3) - 3-(3-y+3) - 3-(3-y+3) - 3-(3-y+3) + 3-

 $4-((4-\lambda + \mu) - \mu) + (-\mu + \mu) - (-\mu) - (-\mu$

 $4 - ((4 - x + y) - x - y) - 5 - (トリフルオロメチル) - 1H-ピラゾ - y - 3 - 0 - \beta - D - グルコピラノシド;$

4-((4-7) + (1)

 $4-((4-\forall = 1.07 = 1.0$

 $4-((4-x+3-y-2-y-2-y-2-y-3-0-\beta-D-fy-y-y-1)-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピラ ゾール-3-0-<math>\beta$ -D-fy-2-fy-1H-ピラ

4 - ((3-メチルチオフェニル) エチル) - 5 - (トリフルオロメチル) - 1<math>H-ピラゾール $-3 - O - \beta - D -$ グルコピラノシド;

4-((3-)プロピルチオフェニル) エチル) -5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-3-O $-\beta-$ D-グルコピラノシド;

4'-((4'-メチルチオフェニル)メチル)-5'-トリフルオロメチル-3

 $^{\prime}$ -O- (6-0-カルボメトキシ- β -D-グルコピラノシル) -1H-ピラゾール;

4' - ((4' - エチルフェニル) メチル) - 5' - (トリフルオロメチル) - 3

, $_{-\,\mathrm{O}\,-}$ ($_{6\text{-}0\text{-}}$ カルボメトキシ- $_{eta}$ $_{-\,\mathrm{D}\,-}$ グルコピラノシル) $_{-\,\mathrm{IH}}$ -ピラゾール;

4' - ((4' - 3) + 3) +

, $-O-(2,3,4,6-0-テトラアセチル-\beta-D-グルコピラノシル) -1H-ピラゾー$

ル;

4-[(4-)リフルオロメトキシフェニル)メチル]-5-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール- $3-O-\beta-D-$ グルコピラノシド;

4'-[(4'-トリフルオロメトキシフェニル)メチル] -5'-トリフルオロメチル -1H-ピラゾールー 3'-〇 - (2,3,4,6-〇-テトラアセチル) $-\beta$ -Dーグルコピラノシド;

4' -[(4-x + y) - x + y] - 1' - ベンジル - 5' - トリフルオロメチル <math>-1H - 2H - 2H $- 3' - 0 - (2,3,4,6 - テトラアセチル) - <math>\beta$ - D $- \beta$ $- \beta$

4' -[(4-x+n) x+n] -1' -[(4-x++) x+n] -1' -[(4-x++) x+n] -5' -1 y+n] -1 y+n -

4'- [(4-メトキシフェニル) メチル] -1'-[(4-メトキシフェニル) メ

fル] -5, -トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-3, -O-(6-カルボ メトキシ) $-\beta$ -D-グルコピラノシド;

4-[(4- エチルフェニル) メチル] -1-フェニルー <math>5-トリフルオロメチル -1H-ピラゾールー $3-O-\beta-$ D-グルコピラノシド;

4' - [(4 - エチルフェニル) メチル] -1' -フェニル-5' -トリフルオロメチル <math>-1H-ピラゾール-3' $-O-(2,3,4,6-テトラアセチル) -\beta-D-グルコピラノシド;$

4' - ((2-7) + 1) + (2-7) +

4' - ((2-7)(2-4-x+3)(2-2)) + (2-7)(2-4-x+3)(2-2) + (2-7)(2-4-x+3)(2-2) + (2-7)(2-4-x+3)(2-4-x+3) + (2-7)(2-4-x+3) + (2-7)(2-2-

4' -((4-x+2)-x-2) +(4-x+2) +(4-x+2)

4' -((4-(1-プロピニル) フェニル) メチル) -1' -イソプロピルー5' -メチルー<math>1H-ピラゾールー3' $-0-(6-カルボメトキシ) - \beta-D-グルコピラノシド;$

 $4' - ((2-7)\pi + 16-4 - (1-7)\pi + 16-16 - 16-1$

4- ((3-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル) -1-イソプロピル-5-メチル-1H-ピラゾール-3-0- β -D-グルコピラノシド;

4- ((3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル) -1-イソプロピルー5-メチル -1H-ピラゾールー3-0- β -D-グルコピラノシド;

4- ((2-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル) -1-イソプロピル-5-メチ

 $\mathcal{W}-1H-$ ピラゾー $\mathcal{W}-3-0-\beta-D-$ グ $\mathcal{W}-1H-$ ピラノシド;

- 4- ((2-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル) -1-イソプロピルー5-メチル -1H-ピラゾールー3-0- β -D-グルコピラノシド;
- 4-((2-7)(1-4-1)(1-4-
- 4- ((3-フルオロ-4-エチルフェニル) メチル) -1-イソプロピルー5-メチル -1H-ピラゾールー3-0- β -D-グルコピラノシド;
- 4- ((2-フルオロ-4-エチニルフェニル) メチル) -1-イソプロピルー5-メチル-1H-ピラゾール-3-0- β -D-グルコピラノシド;
- $4-((4-(1-)^2-1)^2-1)^2-1-4$ 2-1-4)^2-1-42-1-4(1-4)^2-1

- $4-((4-) \pi \nu + 3 4 \nu 3 \nu 3 4 \nu 3 \nu 3$

4-((4-イソプロピルチオフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー3-イルー β -D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-メチルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピラゾ ールー3ーイルー β -D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-エチルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピラゾ ール-3-イル-8-D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-プロピルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピラ 4~ ((4~イソプロビルフェニル)メチル)~5~(トリフルオロメチル)~1H -ピラゾール-3-イル-B-D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-ビニルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピラゾ ールー3ーイルー β -D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-エチニルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピラ ピラゾール-3-イル-β-D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-プロピルチオフェニル) エチル) -5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-3-イル-8-D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((4-イソプロピルチオフェニル)エチル)-5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー3-イルー β -D-グルコピラノシドウロニックアシッド; 4-((3-メチルチオフェニル)エチル)-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピ 4-((3-エチルチオフェニル)エチル)-5-(トリフルオロメチル)-IH-ピ

ラゾールー3ーイルー β ーDーグルコピラノシドウロニックアシッド; 4ー ((3ープロピルチオフェニル) エチル) -5-(トリフルオロメチル)-1Hーピラゾールー3ーイルー β -Dーグルコピラノシドウロニックアシッド; 4ー ((3ーイソプロピルチオフェニル) エチル)-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾールー3ーイルー β -D-グルコピラノシドウロニックアシッド; メチル 4ー ((4ーメチルチオフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー3ーイルー β -D-グルコピラノウロネート;及び エチル 4ー ((4ーメチルチオフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー3ーイルー β -D-グルコピラノウロネート。

上記のうち、特に、以下に示される化合物またはその医薬的に許容しうる塩が 好ましい。

4-((4-エチルフェニル)メチル) -5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-3-イル-β-D-グルコピラノシドウロニックアシッド;

4 - [(4 - x + y) - x + y] - 1 - (x + y) - 5 - y - y - 1 + y - 2 + y

 $4-[(4-x+\nu)7x-\nu] -1-[(4-x++\nu)7x-\nu] -5-+リフルオロメチルー<math>1H-$ ピラゾールー $3-O-\beta-D-$ グルコピラノシド;

4' - [(4-x + y) - x + y)] - 1' - [(4' - y) + x + y)] - 1' - [(4' - y) + x + y)] - 1' - [(4' - y) + x + y)]

メトキシ) $-\beta$ -D-グルコピラノシド;

4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] -1' -フェニル-5' -トリフルオロメチル-<math>1H-ピラゾール- $3' - O - (6 - カルボメトキシ) - <math>\beta - D -$ グルコピラノシド;

4'-[(3'-7)(3'-7

4-[(2-7)(1-4-3)(1-4-

4'- [(2-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル] -1' -イソプロピル-5' - メチルー1H-ピラゾール-3' -0- (6-カルボメトキシ) - β -D-グルコピラノシド:

4-[(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5ーメチル-1H $-ピラゾール-3-0-\beta-D-グルコピラノシド;及び$

4'-[(3'-フルオロ-4'-メチルフェニル) メチル]-1'-イソプロピル-5'-メチル-1H $-ピラゾール-3'-0-(6-カルボメトキシ)-<math>\beta$ -D-グルコピラノシド。

上記のうち、以下に示される化合物またはその医薬的に許容しうる塩が好ましい。

又、以下に示される化合物又はその医薬的に許容できる塩も好ましい。 4-[(4-x+3)-x+2)]-1'-4 ソプロピル-5'-x+3ル-1H-ピラゾール $-3'-0-(6-カルボメトキシ)-\beta-D-グルコピラノシド;及び <math>4-[(4-x+3)-x+2)]-1-4$ ソプロピル-5'-x+3ル-1H-ピラゾール $-3-0-\beta-D-グ$ ルコピラノシド。

本発明のピラゾール誘導体 (1A) 又は(1B) の製造方法の例として、例えば、Xが β -D-グルコピラノシル基若しくは β -D-グルクロニル基である場合、次に示す方法を用いることにより製造することができる。

本発明の化合物(2)で表される化合物は、例えば、1,2-ジヒドロ-4- [(4-メチルチオフェニル)メチル] -5- (トリフルオロメチル)-3H-ピラゾール-3-オン(4)(J. Med. Chem 1996,39,3920-3928 に記載の方法で調製)と2,3,4,6-テトラ-0-アセチル- α -D-グルコピラノシルブロマイド(5)を炭酸カリウム存在下、クロロホルムー水中で一晩反応させて、クロマトグラフィーなどを用いて精製し、テトラ-0-アセチル中間体(6)を得、この中間体を水酸化カリウム水溶液で脱保護することにより得ることが出来る。

本発明の化合物 (3) で表される化合物は、例えば、1,2-ジヒドロ-4-[(4-エチルフェニル)メチル] -5-(トリフルオロメチル)-3H-ピラゾール-3-オン (7) (J. Med. Chem 1996, 39, 3920-3928 に記載の方法で調製)と 2,3,4-トリー0-ベンジル-0-グルコピラノシドウロニックアシッド ベンジルエステル (8) をテトラヒドロフラン中、トリフェニルホスフィン、アゾジカルボン酸ジエチル (DEAD) と 1.5 時間反応させて、クロマトグラフィーなどを用いて精製し、テトラベンジル中間体 (9) を得、この中間体を水素雰囲気下、20%Pd(OH) $_2$ で脱保護することにより得ることが出来る。

本発明の化合物 (15) で表される化合物は、例えば、1,2-ジヒドロ-4- [(4-エチルフェニル) メチル] -5- (トリフルオロメチル) -3H-ピラゾール-3-

オン (7) の水酸基を tert-ブチルジメチルシリルクロライドで保護して(10)とし、光延反応によってベンジルアルコールとピラゾール上の窒素を反応させて(11) とすることができる。ついで、(11)の TBS 基を希塩酸で脱保護したのちに、2,3,4,6-テトラ-0-アセチル-α-D-グルコピラノシルブロマイド(5)と炭酸カリウム存在下、クロロホルムー水中で一晩反応させて、クロマトグラフィーなどを用いて精製し、テトラ-0-アセチル中間体(13)を得、次いで水酸化カリウム水溶液で脱保護することにより(14)を得ることが出来る。得られた(14)の1級水酸基にクロロ炭酸メチルを反応させることにより(15)を得ることができる。

本発明の化合物 (21) で表される化合物は、例えば、アセト酢酸エチルと 3-フルオロ-4-メトキシベンズアルデヒドをアセトニトリル中、トリメチルシリルクロライド、ヨウ化ナトリウムと反応させることにより中間体(16)を得、このものをヒドラジンで閉環させることにより、1,2-ジヒドロ-4-[(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)メチル]-5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン(17)を得ることができる。次いで、光延反応によって 2,3,4,6-テトラベンジルグルコピラノースとピラゾール上の水酸基を反応させて(18)を得、続いてピラゾールの1位窒素を炭酸セシウム、ヨウ化イソプロピルを用いて、イソプロピル化して(19)をとすることができる。(19)のベンジル保護基を水素雰囲気下、20%Pd(0H)2 で脱保護して(20)として、次いで(20)の6位水酸基にコリジン中でクロロ炭酸メチルを反応させることにより(21)を得ることができる。

本発明の化合物 (27) で表される化合物は、例えば、アセト酢酸エチルと 3-フルオロ-4-メチルベンズアルデヒドをアセトニトリル中、トリメチルシリルクロライド、ヨウ化ナトリウムと反応させることにより中間体(22)を得、このものをヒドラジンで閉環させることにより、1,2-ジヒドロ-4-[(3-フルオロ-4-メチルフェニル)メチル]-5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン(23)を得ることができる。次いで、炭酸銀によって 2,3,4,6-0-テトラアセチルー α-D-グルコピラノシルブロマイドとピラゾール上の水酸基を反応させて(24)を得、続いてピラゾールの1位窒素を炭酸セシウム、ヨウ化イソプロピルを用いて、イソプロピル化して(25)をとすることができる。(25)のアセチル保護基を 1N LiOH で脱保護して(26)とし、次いで (26)の6位水酸基にコリジン中でクロロ炭酸メチルを反応させることにより(27)を得ることができる。

PCT/JP01/09555

WO 02/36602

上記の方法により製造した本発明のピラゾール-0-グリコシド誘導体、ピラゾール-0-グルクロニド誘導体は、常法の単離精製手段、例えば溶媒による抽出、クロマトグラフィー、結晶化によって反応混合物から容易に分離し、かつ精製することが出来る。

また、本発明化合物における水酸基は、生体内で水酸基に交換される適当な置換基により置換されていてもよい。例えば、水酸基の置換基としては、アシル基、カーバメート基が挙げられ、アシル基としては例えば、炭素数2から20のアルカノイル基、ベンソイル基が挙げられ、カーバメート基としては例えば、低級アルコキシカルボニル基が挙げられる。特に、グルコピラノシル基の水酸基の置換基としては、低級アルコキシカルボニル基であるカーバメート基が好ましく、特にメトキシカルボニル基が好ましい。本発明化合物におけるカルボキシル基は、生体内でカルボキシル基に交換される適当な置換基により置換されていてもよい。例えば、カルボキシル基の置換基としては、低級アルキル基が挙げられ、メチル基、エチル基等が挙げられる。

本発明の一般式 (1A) 又は(1B) で示される化合物が塩の形態を成し得る場合、その塩は医薬的に許容しうるものであればよく、例えば、式中に酸性基が存在する場合の酸性基に対しては、アンモニウム塩、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属との塩、アルミニウム塩、亜鉛塩、トリエチルアミン、エタノールアミン、モルホリン、ビベリジン、ジシクロヘキシルアミン等の有機アミンとの塩、アルギニン、リジン等の塩基性アミノ酸との塩が挙げることができる。式中に塩基性基が存在する場合の塩基性基に対しては、塩酸、硫酸、リン酸などの無機酸との塩、シュウ酸、酢酸、クエン酸、リンゴ酸、安息香酸、マレイン酸、フマル酸、酒石酸、コハク酸、グルタミン酸等の有機カルボン酸との塩、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機スルホン酸との塩が挙げることができる。塩を形成する方法とし

ては、一般式 (1A) 又は(1B) の化合物と必要な酸または塩基とを適当な量比で溶媒、分散剤中で混合することや、他の塩の形より陽イオン交換または陰イオン交換を行うことによっても得られる。

本発明の一般式 (1A) 又は(1B) で示される化合物にはその溶媒和物、例えば水和物、アルコール付加物等も含んでいる。

本発明において、一般式(1A)または(1B)で示される化合物またはその塩を有効 成分とする阻害剤は、医薬品として、特に糖尿病の治療に利用できる。

本発明において、前記ピラゾール-0-グリコシド誘導体、ピラゾール-0-グルクロニド誘導体を医薬品として、例えば糖尿病治療薬として使用する場合には、経口投与もしくは非経口投与(筋肉内、皮下、静脈内、坐薬等)により投与される。上記目的のために用いる投与量は、目的とする治療効果、投与方法、治療期間、年齢、体重などにより決定されるが、経口もしくは非経口のルートにより、通常成人一日あたりの投与量として経口投与の場合で $1\mu g \sim 10 g$ 、非経口投与の場合で $0.01\mu g \sim 1 g$ を用いる。

さらに、本発明のビラゾール-0-グリコシド誘導体、ビラゾール-0-グルクロニド誘導体を経口用製剤として調製する場合には賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により例えば錠剤、散剤、丸剤、顆粒剤、カプセル剤、坐剤、溶液剤、糖衣剤、デボー剤、またはシロップ剤などとする。賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、ブトウ糖、ソルビット、結晶セルロースなどが、結合剤としては例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、エチルセルロース、メチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルスターチ、ポリビニルピロリドン等が、崩壊剤としては例えばデンプン、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストラン、ベクチン等が、滑沢剤

としては例えば、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油等が、着色剤としては医薬品に添加することが許可されているものが、矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香酸、ハッカ油、竜脳、桂皮末等が用いられる。これらの錠剤または顆粒剤には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティングすることはもちろん差しつかえない。

注射剤を調整する場合には必要によりpH調整剤、緩衝剤、安定化剤、保存剤などを添加し、常法により皮下、筋肉内、静脈内注射剤とする。

実施例

以下の実施例により本発明を詳細に説明する。これらは本発明の好ましい実施 態様でありこれらの実施例によって限定されるものではない。

実施例1

4-((4-メチルチオフェニル) メチル)-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール $-3-O-\beta-D-$ グルコピラノシド の合成

工程1

4'-((4'-メチルチオフェニル) メチル) -5'-(トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾール $-3'-0-(2,3,4,6-0-テトラアセチル) -\beta-D-グルコピラノシド の合成$

1,2-ジヒドロ-4- ((4-メチルチオフェニル)メチル)-5- (トリフルオロメチル)-3H-ピラゾール-3-オン 519mg(1.80mmol) (J. Med. Chem 1996, 39, 3920-3928 に記載の方法で調製)、2, 3, 4, 6-O-テトラアセチル $-\alpha$ -D-グルコピラノシルブロマイド 1.258g(3.06mmol)、塩化ベンジルトリーn-ブチルアンモニウム 112mg(0.36mmol)、炭酸カリウム 1.244g(9.0mmol)に水 0.1mL 及びクロロホルム 4mL を加え、室温で 21 時間撹拌した。反応終了後、10%塩酸でpH7に調整し、クロロホルム 5mL を加えた後、水層を除去し、有機層を飽和

重曹水 4mL、飽和食塩水 4mL の順で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1 (V/V)) により精製し、4'ー((4'ーメチルチオフェニル)メチル)ー5'ー(トリフルオロメチル)ー1Hーピラゾールー3'ーOー(2,3,4,6ーOーテトラアセチル)ーβーDーグルコピラノシドの淡黄色油状物870mg(1.41mmol)を得た。 'H-NMR (300MHz,DMSO-d6) る:1.92(3H,s),2.03(3H,s),2.05(3H,s),2.10(3H,s),2.45(3H,s),3.74(2H,s),4.21(1H,dd,J=2.4,12.6Hz),4.28(1H,dd,J=4.2,12.6Hz),5.19-5.28(4H,m),5.41(1H,d,J=6.3Hz),7.09(2H,d,J=8.1Hz),7.16(2H,d,J=8.1Hz). ESI-MS(m/z):619[(M+H)+],617[(M-H)-]工程2

4-((4-メチルチオフェニル) メチル)-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-3-O- $\beta-$ D-グルコピラノシド の合成

4'-((4'-メチルチオフェニル) メチル) -5'-(トリフルオロメチル) -1 H-ビラゾールー3'-O-(2,3,4,6-O-テトラアセチル) $-\beta$ -D-グルコピラノシドの淡黄色オイル 804mg(1.30mol)をエタノール 6mL に溶解し、50%水酸化カリウム水溶液 0.8mL を滴下し、室温で 10 分間撹拌した。反応終了後、10%塩酸でpH7 に調整した後、24 時間撹拌した。析出した結晶を濾別し、エタノール 5mL で洗浄した。母洗液を濃縮し、得られた油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1(V/V)) により精製し、 $4-((4-メチルチオフェニル) メチル) -5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー<math>3-O-\beta-D$ -グルコピラノシドの白色結晶 321mg(0.71mmol)を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ: 2.43(3H, s), 3.15-3.25(4H, m), 4.39(1H, dd, J=5.3, 12.0Hz), 3.67(1H, d, J=12.0), 3.75(2H, s), 4.92(1H, br-s), 5.04(1H, br-s), 5.12(1H, br-s), 7.12(2H, d, J=8.7Hz), 7.16(2H, d, J=8.7Hz). Ε

 $SI-MS(m/z):449[(M-H)^{-}]$

実施例2

4-((4-エチルフェニル)メチル) -5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-3-イ Jν- β -D-グルコピラノシドウロニックアシッドの合成

工程1

ベンジル 4'-[(4'-エチルフェニル)メチル]-5'-(トリフルオロメチル) -1H-ビラ ゾール-3'-イル-2,3,4-0-トリベンジル-β-D-グルコビラノウロネートの合成 2,3,4-トリ-0-ベンジルーD-グルコビラノシドウロニックアシッド ベンジルエステル (SIGMA) 199mg (0.359mmol)、1,2-ジヒドロ-4ー ((4-エチルフェニル)メチル) -5-(トリフルオロメチル) -3H-ビラゾール-3-オン 99mg (0.367mmol) (J. Med. Chem 1996, 39, 3920-3928 に記載の方法で調製)、トリフェニルホスフィン 109mg (0.416mmol)を乾燥 THF (安定剤不含) 0.5ml に溶解し、氷冷下、アゾジカルボン酸ジエチル 40%トルエン溶液 0.18ml (0.40mmol)を加えて 1.5 時間室温で撹拌した。反応液を直接、シリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン~酢酸エチル:ヘキサン=1:10~1:5)により精製後、減圧濃縮して、ベンジル 4'-[(4'-エチルフェニル)メチル]-5'-(トリフルオロメチル) -1H-ビラゾールー3'-イル-2,3,4-0-トリベンジル-β-D-グルコピラノウロネートの淡黄色油状物 127mg (0.157mmol) を得た。

 1 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 1.12 (3H, t, J=7.8Hz), 2.50 (2H, q, J=7.8Hz), 3.64-3.86 (4H, m), 3.90-4.02 (1H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.40-4.58 (3H, m), 4.65-4.82 (3H, m), 5.10 (1H, d, J=12.1Hz), 5.15(1H, d, J=12.1Hz), 5.20-5.30 (1H, br), 6.90-7.35 (24H, m)

工程 2

4-((4-エチルフェニル)メチル)-5-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-3-イ

ル-β-D-グルコピラノシドウロニックアシッドの合成

ベンジル 4-[(4-エチルフェニル)メチル]-5'-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-3'-イル-2,3,4-0-トリベンジル-β-D-グルコピラノウロネート 122mg (0.151mmol)を酢酸エチル 4ml、メタノール 4ml に溶解し、20%-水酸化パラジウム-炭素 (50% wet、Aldrich) 204mg 存在下、常圧の水素雰囲気下で 8 時間、室温で撹拌した。20%-水酸化パラジウム-炭素を濾別し、ジクロロメタン:メタノール (4:1) 100ml で洗浄後、濾液を減圧乾固した。固体を蒸留水に懸濁させ、SepPack カラム (水:メタノール=1:0~0:1) により精製後、バス温 40°C以下で減圧乾固して、4-[(4-エチルフェニル)メチル]-5-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-3-イル-β-D-グルコピラノシドウロニックアシッドのアモルファス状白色固体 22mg (0.050mmol) を得た。

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 1.19 (3H, t, J=7.5Hz), 2.58 (2H, q, J=7.5Hz), 3.35-3.51 (2H, m), 3.52-3.65 (1H, m), 3.70-3.90 (3H, m), 5.00-5.20 (1H, br), 7.06 (2H, d, J=8.4Hz), 7.09 (2H, d, J=8.4Hz) ESI-MS(m/z) 445[(M-H)⁺], 447[(M+H)⁺]

実施例3

4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] - 1' - ベンジル-5' - トリフル オロメチルー<math>1Hービラゾール $-3' - O - \beta - D -$ グルコピラノシド の合成 工程 1

4- [(4-エチルフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチル-3-O-t-ブチルジメチルシリルーIH-ピラゾール の合成

1,2-ジヒドロー4 - [(4-x + y) - x - y) メチル) - 5 - トリフルオロメチル - 3 - 4 - 3 - 4 -

ムアミド 20ml に溶かし、tーブチルジメチルシリルクロライド 2.98g (19.8mmol) を加えて室温で 30 分攪拌した。水 100ml を加えて、酢酸エチルーヘキサン (2:1の混合溶媒)で3回抽出した。有機相を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥させて、濃縮し目的物 6.9g を得た。(17.9mmol,定量的)

 $^{1}H-NMR(300MHz, CDCl_{3})$ δ : 0.21 (6H, s), 0.93 (9H, s), 1.19 (3H, t, J=7 .6 Hz), 2.59 (2H, q, J= 7.6Hz), 3.74 (2H, s), 7.09 (4H, pseudo ABq) ESI -MS(m/z) 269 [(M-TBS)⁻]

工程2

4-[(4-エチルフェニル)メチル]-1-ベンジル-5-トリフルオロメチルー 3-O-t-ブチルジメチルシリルーIH-ピラゾール の合成

4- [(4-エチルフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチル-3-O-t -ブチルジメチルシリルー1H-ピラゾール 0.39g (1.0mmol)、トリフェニルホスフィン 0.30g (1.1mmol)、ベンジルアルコール 0.14ml (1.4mmol)を無水テトラヒドロフラン 2.0ml に溶かし、室温で攪拌した。アゾジカルボン酸ジエチルの 40%トルエン溶液 0.50ml(1.1mmol)をゆっくりと加えた。20 分後、濃縮してヘキサン1ml を加え、析出した沈殿を濾別後、濃縮した。シリカゲルカラム(ヘキサン→5%酢酸エチル/ヘキサン)で精製して目的物 0.40g(0.83mmol)を得た。(83%)

 $^{1}\text{H-NMR}(300\text{MHz}, \text{CDCl}_{3})$ δ : 0.22 (6H, s), 0.92 (9H, s), 1.20 (3H, t, J=7 .5 Hz), 2.59 (2H, q, J= 7.5 Hz), 3.74 (2H, s), 5.19 (2H, s), 7.06 (4H, ps eudo ABq), 7.11-7.33 (5H, m)

工程 3

4- [(4-エチルフェニル) メチル] -1-ベンジル-5-トリフルオロメチル -1H-ピラゾール の合成

4-[(4-x+y+1) x+y+1] -1-(x+y+1) -1-(x+y+1)

トラヒドロフラン 2ml, メタノール 0.5ml に溶かした後、1M-HCl 水溶液を 1ml 加えて、室温で 7 時間攪拌した。水 5ml を加えて酢酸エチル 5ml で 3 回抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮後、シリカゲルカラム(ヘキサン \rightarrow 10%酢酸エチル/ヘキサン)で精製して目的物 0.27g (0.74mmol)を得た。(89%)

 1 H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.21 (3H, t, J=7.6 Hz), 2.61 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.77 (2H, s), 5.18 (2H, s), 7.07-7.31 (9H, m) ESI-MS(m/z) [361 (M+H) $^{+}$], [359 (M-H) $^{-}$]

工程4

 $4' - [(4- エチルフェニル) メチル] - 1' - ベンジル- 5' - トリフルオロメチル - 1H-ピラゾール- 3' - O - (2,3,4,6-テトラアセチル) - <math>\beta$ -D-グルコピラノシド の合成

4-[(4-x+y) + y+y] - 1-x+y + 1-x+y

 1 H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.19 (3H, t, J=7.6 Hz), 1.86 (3H, s), 2.015 (3H, s), 2.019 (3H,s), 2.03 (3H, s), 2.58 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.74 (2H, s), 3.81 (1H, ddd, J=9.5, 4.2, 2.3 Hz), 4.08 (1H, dd, J=12.5, 2.3 Hz), 4. 27 (1H, dd, J=12.5, 4.2 Hz), 5.16-5.28 (3H, m), 5.24 (2H, s), 5.58-5.6 3 (1H, m), 7.05 (4H, s), 7.16-7.35 (5H, m) ESI-MS(m/z) [691 (M+H)⁺]

4-[(4-エチルフェニル) メチル] -1-ベンジルー<math>5-トリフルオロメチル -1Hーピラゾール-3-O- $\beta-$ D-グルコピラノシド の合成

 $4'-[(4'-x+\nu)]$ メチル] $-1'-(x+\nu)$ メチル] $-1'-(x+\nu)$ オロメチル -1Hービラゾール-3'-0 (2,3,4,6ーテトラアセチル) $-\beta$ - Dーグルコピラノシドの粗精製物 0.28g をエタノール 5ml に溶かし、4N NaOH 水溶液 5ml を加えて室温で攪拌した。1 時間後、水 50ml を加え酢酸エチル 5ml で 5ml 回抽出した。濃縮後、シリカゲルカラム(ジクロロメタン $\rightarrow 10\%$ メタノール/ジクロロメタン)で精製して目的物 0.11g を得た (0.21mmol)。

 1 H-NMR(300MHz, CD30D) δ : 1.19 (3H, t, J=7.6 Hz), 2.58 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.34-3.46 (4H, m), 3.68 (1H, dd, J=12.0, 4.7 Hz), 3.81 (1H, dd, J=12.0, 2.1 Hz), 3.83 (2H, s), 5.32 (2H, s), 5.34-5.37 (1H, m), 7.07 (4H, s), 7.10-7.12 (2H, m), 7.25-7.33 (3H, m)

実施例4

4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] - 1' - ベンジル- 5' - トリフル オロメチルー<math>1Hーピラゾール $- 3' - O - (6 - カルボメトキシ) - \beta - D - グルコピラノシド の合成$

4'- [(4'- エチルフェニル) メチル] -1'-ベンジルー5'-トリフル オロメチルー1Hーピラゾールー3'-O-β-Dーグルコピラノシド 0.11g(0.21 mmol)をピリジン 1.5ml に溶かし、氷浴で冷却した。クロロ炭酸メチル 0.020ml(0.26mmol)を加え 0.5 時間掛けて室温に戻した。 2 時間後、1 9 時間後にそれぞれ クロロ炭酸メチル 0.020ml(0.26mmol)を追加し、さらに室温で 6 時間撹拌した。 酢酸エチル 5ml, 1M HCl 水溶液 10ml、水 20ml を加えて、酢酸エチルで抽出した。 乾燥、濃縮後、シリカゲルカラム(酢酸エチル)で精製して、目的物 0.059g(0.10mmol)を得た。(47%)

¹H—NMR(300MHz, CDC13) δ: 1.18 (3H, t, J=7.6 Hz), 2.57 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.48—3.60 (4H, m), 3.70 (3H, s), 3.74 (1H, d, J=15.8 Hz), 3.82 (1H, d, J=15.8 Hz), 4.34 (2H, s), 5.22 (1H, d, J=4.4 Hz), 5.23 (2H, s), 7.07 (4H, s), 7.12 (2H, d, J=6.4 Hz), 7.21—7.32 (3H, m) ESI-MS(m/z) [581 (M+H)⁺], [579 (M-H)⁻]

実施例5

4-[(4-x+n) y+n]-1-[(4-y+n) y+n]-5-hリフルオロメチルー1H-ピラゾールー $3-0-\beta-D-$ グルコピラノシ ド の合成

工程1

実施例 3 工程 2 と同様に、ベンジルブロマイドの代わりに 4 ーメトキシベンジルブロマイドを用いて目的物を得た。

¹H-NMR(300MHz, CDCl₃) る: 0.22 (6H, s), 0.93 (9H, s), 1.19 (3H, t, J=7 .6 Hz), 2.58 (2H, q, J=.6 Hz), 3.72 (2H, s), 3.78 (3H, s), 5.14 (2H, s), 6.83 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.07 (4H, pseudo ABq), 7.16 (2H, d, J=8.8 Hz)
工程 2

 $^{1}H-NMR(300MHz, CDCl_{3})$ δ : 1.21 (3H, t, J=7.5 Hz), 2.60 (2H, q, J=7.5 Hz), 3.77 (5H, s), 5.10 (2H, s), 6.81-6.84 (2H, m), 7.07-7.19 (6H, m) ESI-MS(m/z) [391 (M+H)⁺], [389 (M-H)⁻]

 1 H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.19 (3H, t, J=7.6 Hz), 1.86 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.11 (6H, s), 2.58 (2H, q, J = 7.6 Hz), 3.73 (2H, s), 3.75-3.84 (1H, m), 4.24-4.30 (1H, m), 5.16 (2H, s), 5.19-5.28 (3H, m), 5.56-5. 60 (1H, m), 6.75 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.05 (4H, s), 7.15 (2H, d, J=8.8 Hz) ESI-MS(m/z) [721 (M+H)+]

工程 4

工程3

4-[(4-x+h)フェニル) メチル] -1-[(4-x+h)フェニル) メチル] -5-hリフルオロメチルー1H-ピラゾール $-3-O-\beta-D-$ グルコピラノシドの合成

実施例 3 工程 5 と同様に、4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] -1' - [(4 - メトキシフェニル) メチル] -5' - トリフルオロメチル -1 H - ピラゾール-3' - O - (2,3,4,6 - テトラアセチル) $-\beta$ - D - グルコピラノシドより目的物を得た。(91% in 2 steps)

 $^{1}\text{H-NMR}(300\text{MHz}, \text{CD30D})$ δ : 1.19 (3H, t, J=7.6 Hz), 2.57 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.36-3.44 (4H, m), 3.66-3.82 (2H, m), 3.76 (3H, s), 3.82 (2H, s),

5.24 (2H, s), 5.33-5.36 (1H, m), 6.86 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.07 (4H, s), 7.12 (2H, d, J=8.5 Hz) ESI-MS(m/z) [553 (M+H)+], [551 (M-H)-]

実施例6

4' - [(4' - x + y) - x + y] - 1' - [(4' - y) + x + y)] - 1' - [(4' - y) + x + y)] - 1' - [(4' - y) + x + y)] - 3' - 0 - (6 - x)ボメトキシ) $-\beta - D - \gamma y$ の合成

4- [(4- エチルフェニル) メチル] -1- [(4-メトキシフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチルー1Hーピラゾール-3-O-β-Dーグルコピラノシド 0.18g(0.32mmo1)を 2,4,6-コリジン 2ml に溶かし、-50℃に冷却した。クロロ炭酸メチル 0.035ml(0.45mmo1)を加え 1 時間掛けて室温まで昇温した。 2 7時間後、酢酸エチル 20ml,1M HCl 水溶液 20ml を加えて、酢酸エチルで抽出した。乾燥、濃縮後、シリカゲルカラム(ヘキサン→酢酸エチル)で精製して、目的物0.12g (0.20mmo1)を得た。(62%)

 1 H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.21 (3H, t, J=7.6 Hz), 2.26 (1H, d, J=2.3 Hz), 2.61 (2H, q, J=7.6 Hz), 2.69 (1H, s), 2.86 (1H, s), 3.45-3.61 (4H, m), 3.73 (1H, d, J=15.2 Hz), 3.80 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.88 (1H, d, J=15.2 Hz), 4.37 (1H, d, J=12.3 Hz), 4.49 (1H, dd, J=12.3, 3.0 Hz), 5.19 (2H, s), 5.20 (1H, d, J=7.6 Hz), 6.86 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.10 (4H, s), 7.16 (2H, d, J=8.5 Hz)

実施例7

工程1

 $4-[(4-x+\nu)7x-2\nu)$ メチル] -5-トリフルオロメチル-3-O-t -ブチルジメチルシリル-1H-ピラゾール 0.079g(0.21mmol)、フェニルボロン酸 0.049g(0.40mmol)、無水酢酸銅(II)0.057g(0.32mmol)、乾燥ジクロロメタン 5ml に溶解し、モレキュラーシーブズ 4A 粉末 0.15g、ピリジン 0.032ml(0.40mmol)を加えて、室温で一晩撹拌した。反応液をシリカゲルカラム(ヘキサン \rightarrow ヘキサン : ジクロロメタン= $5:1\sim3:1$)で精製、主生成物を分取して、目的物を得た。0.074g(0.16mmol)。(80%)

¹H-NMR(300MHz, CDCl₃) る: 0.27 (6H, s), 0.96 (9H, s), 1.21 (3H, t, J=7.6Hz), 2.61 (2H, q, J=7.6Hz), 3.84 (2H, s), 7.11 (2H, J=8.3Hz), 7.18 (2H, J=8.3Hz), 7.35-7.45 (5H, m) ESI-MS(m/z) [461 (M+H)+], [459 (M-H)-] 工程 2

4-[(4-x + y) + y + y] -1-y + y + y -1H-y + y -1H-y + y -1H-y -

実施例 3 工程 3 と同様に、4-[(4-エチルフェニル) メチル] <math>-1-フェニル-5-(トリフルオロメチル)-3-O-t-ブチルジメチルシリル-1H-ピラゾールを用いて目的物を得た(<math>95%)。

 $^{1}\text{H-NMR}(300\text{MHz}, \text{CDCl}_{3})$ δ : 1.22 (3H, t, J=7.6Hz), 2.62 (2H, q, J=7.6Hz), 3.81 (2H, s), 7.10 (2H, d, J=8.1Hz), 7.17 (2H, d, J=8.1Hz), 7.35-7.50 (5H, m), 10.40-10.80 (1H, br-s) ESI-MS(m/z)

 $[347 (M+H)^{+}], [345 (M-H)-]$

工程3

4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] -1' -フェニル-5' -トリフルオロメチル <math>-1Hーピラゾール $-3' - O - (2,3,4,6-テトラアセチル) - <math>\beta - D$

ーグルコピラノシド の合成

 1 H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.21 (3H, t, J=7.6Hz), 1.90 (3H, s), 2.02 (3 H, s), 2.03 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.61 (2H, q, J=7.6Hz), 3.80-3.90 (2H, s and 1H, m), 4.10-4.30 (2H, m), 5.15-5.36 (3H, m), 5.68 (1H, d, J=7.5Hz), 7.10 (2H, d, J=8.3Hz), 7.15 (2H, d, J=8.3Hz), 7.38-7.47 (5H, m) ESI-MS(m/z) [677 (M+H) $^{+}$]

工程4

 1 H-NMR(300MHz, DMSO-d₆) δ : 1.19 (3H, t, J=7.6Hz), 2.60 (2H, q, J=7.6 Hz), 3.15-3.35 (4H, m), 3.45-3.55 (1H, m), 3.69 (1H, dd, J=11.4, 5.7Hz), 3.85 (1H, d, J=15.6Hz), 3.92 (1H, d, J=15.6Hz), 4.55 (1H, t, J=5.7Hz), 5.03 (1H, d, J=4.5Hz), 5.13 (1H, d, J=3.9Hz), 5.35 (1H, d, J=7.5Hz), 5.41 (1H, d, J=4.5Hz), 7.17 (2H, d, J=8.3Hz), 7.22 (2H, d, J=8.3Hz), 7.47 -7.62 (5H, m)

ESI-MS(m/z) [509 (M+H)+], [507 (M-H)-]

実施例8

 $4' - [(4' - エチルフェニル) メチル] - 1' - フェニル - 5' - トリフルオロメチル - 1H - ピラゾール - 3' - O - (6 - カルボメトキシ) - <math>\beta$ - D - グルコピラノシド の合成

実施例 4 と同様に、4-[(4- エチルフェニル) メチル] <math>-1-フェニル-5 -トリフルオロメチルー1Hーピラゾール $-3-O-\beta-D-$ グルコピラノシドを 用いて、目的物を得た。(71%)

¹H-NMR(300MHz, CDCl₃) δ : 1.22 (3H, t, J=7.6Hz), 2.18 (1H, br), 2.62 (2H, q, J=7.6Hz), 2.72 (1H, br), 2.89 (1H, br), 3.45-3.63 (4H, m), 3.78 (3H, s), 3.81 (1H, d, J=15.6Hz), 3.98 (1H, d, J=15.6Hz), 4.37 (1H, dd, 12.0, 1.7Hz), 4.49 (1H, dd, 12.0, 3.6Hz), 5.32 (1H, d, J=7.2Hz), 7.14 (2H, d, J=8.3Hz), 7.19 (2H, d, J=8.3Hz), 7.39-7.47 (5H, m) ESI-MS(m/z) [56 7 (M+H)+], [565 (M-H)-]

実施例9

4ー [(3-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル]ー1-イソプロピル-5-メチル -1H-ピラゾールー3-0- β -D-グルコピラノシドの合成

工程1

エチル 2-[(3-フルオロ-4-メトキシ) ベンジル]-3-オキソブチレートの合成 アセト酢酸エチル 1.69g (13.0mmol)、ヨウ化ナトリウム 9.6g (65mmol)をアセトニトリル 100ml に溶かし、0 度に冷却した。次いで、トリメチルシリルクロライド 8.2ml (65mmol)をゆっくりと加えた。10 分後、3-フルオロ-4-メトキシベンズアルデヒド 2.0g (13.0mmol)を 3 回に分けて加えた。10 分後、室温に戻して攪拌しを続けた。6 時間後に60度バスに移して一晩攪拌した。反応液を冷却後、水 250ml,酢酸エチル 250ml,飽和食塩水 50ml を加えて、分液ろうとを用いて、酢酸エチル層を抽出した。得られた有機層を飽和亜硫酸ナトリウム水で洗い、無水

硫酸マグネシウムで乾燥させた。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(EtOAc-Hex;1:4)で精製して、目的物 2.54g (9.5mmol)を得た。収率 73%
¹H-NMR (300MHz,CDCl₃) δ:6.82-6.96 (3H, m), 4.12-4.20 (2H, m), 3.86 (3H, s), 3.71 (1H, t, J=7.8), 3.08 (2H, d, J=8.1), 2.20 (3H, s), 1.23 (3H, t, J=7.2).

工程2

1,2-ジヒドロ-4-[(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)メチル]-5-メチル-3 H-ピラゾール-3-オンの合成

エチル 2-[(3-フルオロ-4-メトキシ) ベンジル]-3-オキソブチレート 2.54g (9.5mmol)をトルエン 50ml に溶かし、含水ヒドラジン 0.72g (14.2mmol)を加えて、100 度で一晩攪拌した。反応液を冷却し、析出す白色固体を濾別した。真空ポンプで乾燥させて目的物 1.86g (7.9mmol)を得た。収率 83%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ :7.00 (1H, t, J=8.4), 6.86-6.94 (2H, m), 3.75 (3H, s), 3.46 (2H, s), 1.98 (3H, s). ESI-MS(m/z): 237[(M+H)⁺], 235[(M-H)⁻].

工程3

4' -[(3'-フルオロ-4'-メトキシフェニル) メチル] <math>-5'-メチル -1H-ピラゾール $-3'-O-(2,3,4,6-テトラベンジル) <math>-\beta-D-$ グルコピラノシドの合成

2,3,4,6-テトラ-0-ベンジルーD-グルコピラノシド 2.3g (4.2 mmol)、1,2-ジヒドロ-4ー[(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)メチル]ー5ーメチルー3H-ピラゾールー3ーオン 1.0g (4.2mmol)、トリフェニルホスフィン 1.1mg (4.2mmol)を乾燥 THF (安定剤不含) 40ml に溶解し、氷冷下、アゾジカルボン酸ジエチル 40%トルエン溶液 1.9ml (4.2mmol)を加えて一晩室温で撹拌した。反応液を濃縮後、直接、シリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン~酢酸エチル:ヘキサン=2:3)により

精製後、減圧濃縮して目的物 2.2g (2.9mmol) を得た。収率 70%

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300MHz, CDCl₃) δ :7.10-7.32 (20H, m), 6.78-6.92 (2H, m), 6.67 (1 H, t,J=8.1), 5.51 (1H, d, J=7.5), 4.46-4.92 (10H, m), 3.60-3.76 (6H, m), 3.71 (3H, s),

2.07 (3H, s). ESI-MS(m/z): 759[(M+H)⁺], 757[(M-H)⁻].

工程4

4' - [(3'-7) ル オロ-4'-メトキシフェニル) メチル]-1'-イソプロピル-5'-メチルー1<math>H-ピラゾールー3'-0-(2,3,4,6-テトラベンジル) $-\beta$ -D-グルコピラノシドの合成

水 200ml,飽和食塩水 50ml, ジクロロメタン 300ml を加えて、分液ろうとで有機層を抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。シリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン~酢酸エチル:ヘキサン=1:3)により精製後、減圧濃縮して目的物 1.7g (2.2mmol) を得た。収率 74%

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.12-7.32 (20H, m), 6.80-6.92 (2H, m), 6.68 (1 H, t, J=8.4), 5.47 (1H, d, J=7.2), 4.74-4.94 (5H, m), 4.44-4.64 (5H, m), 4.24-4.32 (1H, m), 3.73 (3H, s), 3.60-3.72 (6H, m), 2.06 (3H, s), 1.38 (3H, t, J=7.5). ESI-MS(m/z) : 801[(M+H)⁺].

工程 5

4- [(3-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル] -1-イソプロピル-5-メチル -1H-ピラゾール-3-0- β -D-グルコピラノシドの合成

4'ー[(3'ーフルオロー4'ーメトキシフェニル)メチル]ー1'ーイソプロピルー5'ーメチルー1Hーピラゾールー3'ー0ー(2,3,4,6ーテトラベンジル)ー β ーDーグルコピラノシド 1.7g(2.2mmol)をエタノール 70ml に溶かし、20%水酸化パラジウムーカーボン 1.0g を加えた。水素雰囲気下、2 時間攪拌した。反応液をフィルターセルで濾過し、濾液を濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(15%メタノール:ジクロロメタン)により精製後、減圧濃縮して目的物 828mg(1.9mmol)を得た。収率 88%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ :6.92-7.04 (3H, m), 5.20 (1H, d, J=4.5), 5.11 (1H, d, J=7.2), 5.02 (1H, d, J=3.6), 4.93 (1H, d, J=4.5), 4.41 (1H, t, J=5.7), 4.28-4.40 (1H, m), 3.77 (3H, s), 3.56-3.66 (1H, m), 3.42-3.52 (1H, m), 3.08-3.24 (4H, m), 2.07 (3H, s), 1.24-1.30 (3H, m). ESI-MS(m/z): [441(M+H)⁺].

実施例10

4'-[(3'-7)(3'-

4-[(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)メチル]-1-イソプロピル-5-メチル-1H-ピラゾール-3-0-β-D-グルコピラノシド 820mg (1.9mmo1)をコリジン 8ml に溶かし、0 度に冷却した。10 分後、クロロ炭酸メチル 0.22ml を加えて、7時間攪拌した。2N HCl で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥させた。濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、減圧濃縮して目的物 303mg(0.61mmo1)を得た。収率 33% ¹H-NMR(300MHz,CDCl₃)δ:6.80-6.92(3H,m),5.02(1H,d,J=8.1),4.40(2H,s),4.22-4.34(1H,m),3.85(3H,s),3.78(3H,s),3.44-3.66(6H,m)

,2.08 (3H, s),1.38 (6H, d, J=6.6) . ESI-MS(m/z) : [499(M+H)⁺].

実施例11

4- [(2-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル] -1-イソプロピル-5-メチル-1H-ピラゾール-3-0- β -D-グルコピラノシドの合成

工程1

エチル 2-[(2-フルオロ-4-メトキシ) ベンジル]-3-オキソブチレートの合成 実施例 9 工程 1 と同様にして、2-フルオロ-4-メトキシベンズアルデヒド 3.0g を用いて、目的物 3.4g(12.7mmol)を得た。収率 65%

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 7.07 (1H, t, J=8.7), 6.40-6.62 (2H, m), 4.10-4.20 (2H, m), 3.79 (1H, t, J=7.8), 3.77 (3H, s), 3.04-3.18 (2H, m), 2.21 (3H, s), 1.21 (3H, t, J=7.2).

工程2

1,2-ジヒドロ-4-[(2-フルオロ-4-メトキシフェニル)メチル]-5-メチル-3 H-ピラゾール-3-オンの合成

実施例 9 工程 2 と同様にして、エチル 2-[(2-フルオロ-4-メトキシ) ベンジル]-3-オキソブチレート 3.4g を用いて、目的物 2.46g (10.4mmol)を得た。収率 83 %

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ : 7.02 (1H, t, J=8.7), 6.72 (1H, dd, J=2.4, 12.0), 6.66 (1H, d, J=2.7, 8.4), 3.71 (3H, s), 3.47 (2H, s), 1.99 (3H, s) E SI-MS(m/z): 237[(M+H)⁺], 235[(M-H)⁻].

工程3

4-[(2'-フルオロ-4'-メトキシフェニル) メチル] -5'-メチル -1Hーピラゾール -3'-0- (2,3,4,6ーテトラベンジル) $-\beta$ -Dーグルコピラノシドの合成 実施例 9 工程 3 と同様にして、1,2-ジヒドロ-4-[(2-フルオロ-4-メトキシフ

ェニル) メチル]-5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン 1.0g (4.2mmol)を用いて、目的物 2.6g (3.46mmol) を得た。収率 82%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 7.12-7.32 (20H, m), 6.99 (1H, t, J=9.0), 6. 50 (1H, dd, J=2.4, 11.7), 6.42 (1H, dd, J=2.7, 8.4), 5.54 (1H, d, J=7.2), 4.44-4.92 (8H, m), 3.60-3.76 (8H, m), 3.62 (3H, s), 2.09 (3H, s) ESI-MS (m/z): 759[(M+H)⁺], 757[(M-H)⁻].

工程4

4'-[(2'-フルオロ-4'-メトキシフェニル)メチル $]-1'-イソプロピル-5'-メチル-1H-ピラゾール-3'-0-(2,3,4,6-テトラベンジル) -<math>\beta$ -D-グルコピラノシドの合成

実施例 9 工程 4 と同様にして、4' -[(2'-7ルオロ-4'-4トキシフェニル)メチル] -5'-メチル -1Hーピラゾール-3'-0- (2,3,4,6-テトラベンジル) $-\beta$ - Dーグルコピラノシド 212mg (0.28mmol)を用いて、目的物 157mg (0.19mmol) を得た。 収率 70%

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.14-7.30 (20H, m), 6.99 (1H, t, J=8.7), 6.49 (1H, dd, J=2.4, 11.7), 6.41 (1H, dd, J=2.4, 8.7), 5.50 (1H, d, J=7.5), 4 .74-4.96 (5H, m), 4.46-4.66 (5H, m), 4.22-4.32 (1H, m), 3.64 (3H, s), 3. 60-3.74 (6H, m), 2.08 (3H, s), 1.37 (6H, t, J=6.6). ESI-MS(m/z): 801[(M+H)⁺].

工程5

 $4-[(2-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5'-メチル-1H-ピラゾール-3-0-<math>\beta$ -D-グルコピラノシドの合成

実施例 9 工程 5 と同様にして、4'-[(2'-フルオロ-4'-メトキシフェニル)メチル]ー1'-イソプロピル-5'-メチル ー1H-ピラゾールー3'-0-(2,3,4,6-テトラベンジル) $-\beta$ -D-グルコピラノシド 150mg (0.19mmol)を用いて、目的物 80

mg (0.18mmol) を得た。収率 97%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 7.09 (1H, t, J=9.0), 6.73 (1H, dd, J=2.7, 1 2.3), 6.66 (1H, dd, J=2.7, 8.7), 5.18 (1H, d, J=4.8), 5.11 (1H, d, J=7.5), 5.01 (1H, d, J=4.2), 4.91 (1H, d, J=4.2), 4.42 (1H, t, J=6.0), 4.30-4 .38 (1H, m), 3.72 (3H, s), 3.53 (2H, s), 3.42-3.66 (2H, m), 3.06-3.24 (4H, m), 2.07 (3H, s), 1.28 (3H, d, J=2.7), 1.26 (3H, d, J=2.7). ESI-MS(m/z): 441[(M+H)+], 439[(M-H)-].

実施例12

4'-[(2'-フルオロ-4'-メトキシフェニル) メチル] -1' -イソプロピル-5' -メチルー<math>1Hーピラゾールー3' -0-(6-カルボメトキシ) - β -Dーグルコピラノシドの合成

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.08 (1H, t, J=8.4), 6.52-6.62 (2H, m), 5.02 (1H, d, J=7.8), 4.64 (1H, brs), 4.40 (2H, d, J=2.4), 4.24-4.33 (1H, m), 3.77 (3H, s), 3.75 (3H, s), 3.59 (3H, s), 3.10-3.66 (6H, m), 1.38 (3H, s), 1.35 (3H, s)

実施例13

4ー [(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル]ー1-イソプロピル-5ーメチルー1H ーピラゾールー $3-0-\beta-D$ ーグルコピラノシドの合成

工程1

エチル 2-[(3-フルオロ-4-メチル) ベンジル]-3-オキソブチレートの合成

実施例 9 工程 1 と同様にして、3-フルオロ-4-メチルベンズアルデヒド 3.0g(2 1.7mmol)を用いて、目的物 4.5g(17.9mmol)を得た。収率 82%

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300MHz, CDCl₃) δ :7.06 (1H, t, J=8.1), 6.78-6.88 (2H, m), 4.15 (2H, q, J=6.9), 3.73 (1H, t, J=7.8), 3.10 (1H, d, J=7.8), 2.22 (3H, s), 2.19 (3H, s), 1.22 (3H, t, J=6.9).

工程2

工程3

1,2-ジヒドロ-4-[(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル] - 5 - メチル-3H-ピラゾール-3-オンの合成

実施例 9 工程 2 と同様にして、エチル 2-[(3-フルオロ-4-メチル) ベンジル] -3-オキソブチレート 2.84g (11.3mmol)を用いて、目的物 2.3g (10.5mmol)を得た。収率 93%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ :7.11 (1H, d, J=8.4), 6.81-6.89 (2H, m), 3.49 (2H, s), 2.13 (3H, s), 1.98 (3H, s). ESI-MS(m/z) : 221[(M+H)⁺]

4'-[(3'-フルオロ-4'-メチルフェニル)メチル]-5'-メチルーIHーピラゾールー3'-0-(2,3,4,6-テトラアセチル)ーβ-Dーグルコピラノシドの合成2,3,4,6-0-テトラアセチルーα-D-グルコピラノシルブロマイド2.1g(5.0mmol)、1,2-ジヒドロ-4ー[(3-フルオロ-4-メチルフェニル)メチル]ー5ーメチルー3H-ピラゾールー3ーオン1.1g(5.0mmol)、炭酸銀1.38g(5mmol)を乾燥 THF(安定剤不含)50mlに溶解し、遮光下、65度で一晩撹拌した。反応液をフィルターセルで濾過し、ジクロロメタンを加え、水洗した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥させて濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン~酢酸エチル:ヘキサン=1:3)により精製した。減圧濃縮して目的物1.1g(2.0mmol)を得た。収率40%

 $^{1}H-NMR$ (300MHz, CDCl₃) δ :7.03 (1H, t, J=7.5), 6.82 (1H, dd, J=1.2, 7.8)

, 6.74 (1H, dd, J=1.5, 10.8), 5.59 (1H, d, J=8.1), 5.16-5.30 (3H, m), 4.

31 (1H, dd, J=3.9, 12.3), 4.12 (1H, ,dd, J=2.1, 12.3), 3.82-3.88 (1H, m),

3.63 (1H, d, J=15.9), 3.54 (1H, d, J=15.9), 2.20 (3H, d, J=1.5), 2.11 (

3H, s), 2.06 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.02 (3H, s), 1.91 (3H, s). ESI-MS(m/z): 551[(M+H)+], 549[(M-H)-].

工程4

4'-[(3'-フルオロ-4'-メチルフェニル)メチル]-5'-メチルーIHーピラゾールー3'-0-(2,3,4,6-テトラアセチル)-β-Dーグルコピラノシド 290mg (0.5 3mmol)をジメチルホルムアミド 6ml に溶かし、炭酸セシウム 1.7g (5.2mmol)、ヨウ化イソプロピル 447mg (2.6mmol)を加えて、室温で一晩攪拌した。

水,飽和食塩水,ジクロロメタンを加えて、分液ろうとで有機層を抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン~酢酸エチル: $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{-}$ $^{$

 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.02 (1H, t, J=7.8), 6.82 (1H, d, J=7.8), 6.74 (1H, d, J=10.8), 5.79 (1H, d, J=8.1), 5.12-5.34 (3H, m), 4.18-4.32 (2H, m), 4.06-4.16 (1H, m), 3.78-3.88 (1H, m), 3.48-3.64 (2H, m), 2.19 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.02 (3H, s), 1.93 (3H, s). ESI-MS(m/z): 593[M⁺].

工程 5

4-[(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5ーメチル-1H $-ピラゾール-3-0-\beta-D-グルコピラノシドの合成$

4'-[(3'-フルオロ-4'-メチルフェニル)メチル]ー1'-イソプロピル-5'ーメチルー1Hーピラゾールー3'-0ー(2,3,4,6ーテトラアセチル)ーβーDーグルコピラノシド 56mg (0.09mmol)をメタノール0.2ml,テトラヒドロフラン0.4mlに溶かし、1N LiOH 0.38mlを0度で加えた。1時間攪拌して、水、酢酸エチルを加えて、有機層を抽出した。乾燥濃縮して、シリカゲルクロマトグラフィー(15%メタノール:ジクロロメタン)により精製後、減圧濃縮して目的物 34mg (0.08mmol)を得た。収率85%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 7.11 (1H, t, J=8.4), 5.19 (1H, d, J=4.8), 5 .09 (1H, d, J=7.5), 4.99 (1H, d, J=3.9), 4.91 (1H, d, J=4.2), 4.41 (1H, t, J=5.7), 4.28-4.38 (1H, m), 3.56 (2H, m), 3.54-3.64 (1H, m), 3.40-3.50 (1H, m), 3.06-3.24 (4H, m), 2.13 (3H, s), 2.05 (3H, s), 1.26 (3H, d, J=3.0), 1.24 (3H, d, J=3.0). ESI-MS(m/z): 425[(M+H)⁺], 423[(M-H)⁻].

実施例14

4'- [(3'-フルオロ-4'-メチルフェニル) メチル]ー1'-イソプロピル-5'-メチルー1Hーピラゾールー3'-0-(6-カルボメトキシ)ーβーDーグルコピラノシドの合成 実施例12と同様にして、4- [(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル]ー1ーイソプロピル-5ーメチル-1Hーピラゾールー3-0ーβーDーグルコピラノシド 33 4mg (0.787mmol) を用いて、目的物 283mg (0.59mmol) を得た。収率 75%。 H-NMR (300MHz, DMSO-d6) る: 1.26(3H, d, J=6.3Hz), 1.28(3H, d, J=6.3Hz), 2.07(3H, s), 2.15(3H, s), 3.09-3.41(4H, m), 3.56(2H, s), 4.10(1H, dd, J=6.0, 11.4Hz), 4.29(1H, dd, J=1.8, 11.7Hz), 4.34(1H, m), 5.10(1H, d, J=7.8Hz), 5.13(1H, d, J=5.1Hz), 5.24(1H, d, J=5.1Hz), 5.31(1H, d, J=5.1Hz), 6.89-7.13(3H, m). ESI-MS(m/z):483[M+H]+ 481[(M-H)-]

実施例15

4-[(4-xチルフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5-メチル-<math>1H-ピラゾール $-3-0-\beta-D-$ グルコピラノシドの合成

工程1

エチル 2- (4-エチルベンジル) -3-オキソブチレートの合成

実施例 9 工程 1 と同様にして、4-エチルベンズアルデヒド 3.0g を用いて、目的物 3.9 g(15.7mmol)を得た。収率 70%

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ:4.15 (2H, q, J=7.2),3.76 (1H, t, J=7.5), 3.12 (2H, d, J=8.1), 2.60 (2H, q, J=7.8), 2.19 (3H, s), 1.21 (6H, t, J=7.2)
工程 2

1,2-ジヒドロ-4ー[(4-エチルフェニル)メチル]-5-メチル-3H-ピラゾールー3-オンの合成

実施例9工程2と同様にして、エチル 2- (4-エチルベンジル) -3-オキソブチレート 3.9g を用いて、目的物 3.1g (14.3mmol)を得た。収率 91%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-*d6*) δ: 7.06 (4H, s),3.49 (2H, s), 2.52 (2H, q, J=7.8), 1.99 (3H, s), 1.33 (3H, t, J=7.5) ESI-MS(m/z): 217[(M+H)⁺], 215[(M-H)⁻]. 工程 3

 4^{-} [(4-エチルフェニル)メチル] -5^{-} メチル -1Hーピラゾール -3^{-} O-(2,3,4,6 -テトラベンジル) $-\beta$ -Dーグルコピラノシドの合成

実施例 9 工程 3 と同様にして、1,2-ジヒドロ-4 -[(4-エチルフェニル)) メチル] -5-メチル-3H-ピラゾール-3-オン 1.0g (4.6mmo1)を用いて、目的物 2.3g (3.1mmo1) を得た。収率 62%

¹H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.10-7.34 (20H, m), 7.07 (2H, d, J=8.4), 6.97 (2H, d, J=8.4), 5.23 (1H, d, J=6.9), 4.44-5.00 (8H, m), 3.56-3.80 (8H, m), 2.50 (2H, q, J=7.5), 2.08 (3H, s), 1.13 (3H, t, J=7.5): ESI-MS(m/z): 739[(M+H)⁺],

 $737[(M-H)^{-}].$

工程4

 $4' - [(4-エチルフェニル) メチル]-1'-イソプロピル-5'-メチル -1H-ピラ ゾール-3' -0- (2,3,4,6-テトラベンジル) -<math>\beta$ -D-グルコピラノシドの合成

実施例 9 工程 4 と同様にして、4'-[(4-エチルフェニル)メチル]ー5'-メチルー1Hーピラゾールー3'-0-(2,3,4,6ーテトラベンジル)- β -Dーグルコピラノシド 1.9g (2.6mmol)を用いて、目的物 1.6g (2.0mmol)を得た。収率 79% 1 H-NMR (300MHz, CDCl₃) δ :7.14-7.38 (20H, m), 7.07 (2H, d, J=8.1), 6.97 (2H, d, J=8.1), 5.47 (1H, d, J=7.5), 4.20-5.00 (9H, m), 3.60-3.76 (8H, m), 2.52 (2H, q J=7.8), 2.07 (3H, s), 1.37 (6H, t, J=6.9), 1.14 (3H, t, J=8.1): 781[(M+H)+].

工程 5

 $4-[(4-エチルフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5'-メチル-1H-ピラゾール <math display="block">-3-0-\beta-D-グルコピラノシドの合成$

実施例 9 工程 5 と同様にして、4'-[(4-エチルフェニル)メチル]ー1'-イソプロピル-5'-メチルー1Hーピラゾールー3'-0-(2,3,4,6-テトラベンジル)ー β -Dーグルコピラノシド 1.6g (2.0mmol)を用いて、目的物 743mg (1.8mmol)を得た。収率 87%

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 7.09 (2H, d, J-7.8), 7.03 (2H, d, J=7.8), 5.18 (1H, brd, J=4.5), 5.11 (1H, d, J=6.9), 4.84-5.02 (2H, m), 4.26-4.44 (3H, m), 3.40 -3.64 (3H, m), 3.04-3.26 (4H, m), 2.51 (2H, q, J=7.5), 2.06 (3H, s), 1.25 (6H, d, J=6.6), 1.14 (3H, t, J=5.7) : 421[(M+H)⁺], 419[(M-H)⁻].

4- [(4-エチルフェニル) メチル] -1' -イソプロピルー5' -メチルー1Hーピラゾールー3' -0- (6-カルボメトキシ) -β-Dーグルコピラノシドの合成実施例 10と同様にして 4- [(4-エチルフェニル) メチル]-1-イソプロピルー5'-メチルー1Hーピラゾールー3-0-β-Dーグルコピラノシド 702mg (1.67mmo1)を用いて、目的物 570mg(1.2mmo1)を得た。収率 71% 「H-NMR (300MHz, CDC1₃) δ: 7.08 (4H, s), 4.99 (1H, d, J=7.5), 4.24-4.48 (4H, m), 3.77 (3H, s), 3.44-3.68 (6H, m), 2.94-3.16 (2H, m), 2.58 (2H, q, J=7.8), 2.09 (3H, s), 1.36 (6H, d, J=6.6), 1.20 (3H, t, J=7.8) ESI-MS(m/z): 479[(M+H)+], 477[(M-H)-].

参考例 1 (W001/16147 の実施例 35)

4-[(4-7)] 4ー[(4-7)] 4ー[(4-7)] 4ー[(4-7)] 4ー[(4-7)] 7ー[(4-7)] 7ー

実施例9に記載の方法によって合成した。収量253mg

¹H-NMR (300MHz, DMSO-d6) δ : 7.07 (1H, d, J=8.4), 6.75 (1H, d, J=8.4), 5.12-5.20 (2H, m), 5.00 (1H, d, J=3.9), 4.92 (1H, d, J=3.9), 4.42-4.56 (2H, m), 3.58-3.68 (1H, m), 3.51 (2H, s), 3.42-3.54 (1H, m), 3.06-3.24 (4H, m), 2.00 (3H, s), 1.22 (6H, d, J=6.3) ESI-MS(m/z) : 409[(M+H)⁺], 407[(M-H)⁻].

実施例1-16及び参考例1の化合物の構造を下記に示す。

実施例1の化合物

実施例2の化合物

実施例4の化合物

実施例5の化合物

実施例9の化合物

実施例11の化合物

実施例15の化合物

実施例10の化合物

実施例16の化合物

実施例17

糖取り込み阻害作用の評価

被試験化合物を 100mM Mannitol-10mM HEPES/Tris (pH7.4)に溶かして種々の 濃度の溶液を調製した。

ラット腎臓より腎刷子縁膜を調製し、被試験化合物の溶液を添加して 37 度で 30 分間インキュベートした。次いで 14 C-D-グルコースを添加して 1 分間インキュベートした。1 のフロリジンを含む溶液で糖取り込み反応を停止させ、腎刷子縁膜内に取り込まれた 14 C-D-グルコースの 14 C の比活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。阻害強度はナトリウムに依存しない糖取り込み量を対照群及び検体群の糖取り込み量から減じて算出した。結果を表1に示す。

表1

試験化合物	阻害強度(被試験化合物の濃度)
実施例1の化合物	84% (10μM)
実施例2の化合物	30% (100μM)

実施例 18

ラット尿糖排出作用の評価・

5 週齢の雄性 Wistar ラット(日本チャールスリバー株式会社より購入)を約一 週間代謝ケージで予備飼育した後に実験に用いた。被験化合物をオリーブオイル

に懸濁して、ラットの体重 $1 \, \text{kg}$ あたり $5 \, \text{ml}$ の投与量となるように $20 \, \text{mg/ml}$ 溶液を作製した。

ラットを 4 時間絶食後、午前 11 時に被験化合物をラットに経口投与した。投与直後から投与 24 時間後までの尿を採集し、尿量を測定後、グルコースオキシダーゼ法にて尿中グルコース濃度を測定して一日あたり、個体あたりの尿へのグルコース排泄量を計算した。結果を表 2 に示す。

表2

衣4				
	投与量	尿糖排泄量(mg)		
実施例4の化合物	100mg/kg	2 7		
実施例6の化合物	100mg/kg	5 9		
実施例8の化合物	100mg/kg	4.1		
実施例10の化合物	100mg/kg	7 3 4		
実施例14の化合物	100mg/kg	9 1 8		
実施例16の化合物	100mg/kg	598		
	30mg/kg	294		
	10mg/kg	263		
	3mg/kg	2 8		
参考例1の化合物	100mg/kg	1 4		

上記から明らかのごとく新規ピラゾール誘導体は優れた糖取り込み阻害活性ならびに尿糖排泄作用を示した。

特に、グルコピラノシル基の水酸基の置換基が、低級アルコキシカルボニル基 、例えばメトキシカルボニル基である化合物はいわゆるプロドラッグとして作用 し、本発明において経口投与において優れた尿糖排泄作用を示すことを我々は見 いだした。

中でも特に、一般式(1A)において、R1、R2、R4 及びR5 のいずれかにフッ素原子を有する化合物に特に優れた尿糖排泄作用を示すことを我々は見いだした。これは実施例10や実施例14に示す通りである。

また、実施例 16 の化合物についても、特に優れた尿糖排泄作用を示すことを我々は見いだした。実施例 16 の化合物は優れた尿糖排泄作用を示し、例えば経口投与で $30\,\mathrm{mg/kg}$ 以下の低用量においても優れた尿糖排泄作用を示す化合物であり、かつ 0001/16147 には具体的に記載されていない化合物である。

なお、W001/16147の実施例 35(本件明細書の参考例 1)に比べ、本発明の実施例 10、14 及び 16 の化合物等は、尿糖排泄作用において非常に優れていることが表 2 から分かる。

以上のごとく、本発明の新規ピラゾール誘導体は優れた抗糖尿病作用を示し、 医薬産業上、極めて有用である。

請求の範囲

1. 下記一般式 (1A) 又は(1B) で表されるピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

[式中、Χはβ-D-グルコピラノシル基(その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)、β-D-グルクロニル基(その1若しくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、カルボキシル基がエステル化されていてもよい)のいずれかを表し、Yは低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基のいずれかを表し、Zは水素原子、低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基、アラルキル基、フェニル基のいずれかを表し、R1~R5は同じでも異なっていてもよく、水素原子、低級アルキル基、パーフルオロ低級アルキル基、低級アルコキシ基、パーフルオロ低級アルキル基、低級アルコキシ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、パーフルオロ低級アルキルチオ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルチ

- 2. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基である請求項 1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 3. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、nが

PCT/JP01/09555 WO 02/36602

1である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

- 4. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Υがトリフルオロメチル基であり、nが1であり、Xがβ-D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 5. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがトリフルオロメチル基であり、<math>n が1 であり、X が β -D-グルクロニル基(この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよく、又、カルボキシル基が低級アルキル基でエステル化されていてもよい)である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 6. 請求項1記載の化合物のうち、以下に示されるいずれかの化合物またはその医薬的に許容しうる塩。

7. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Xが、β-D-グルコピラノシル基(この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されている)である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

- 8. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Χが、β-D-グルコピラノシル基 (この 基は低級アルコキシカルボニル基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されてい る) である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 9. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yが炭素数 1~3の低級アルキル基又は炭素数 1~6のパーフルオロ低級アルキルであり、nが1であり、Xがβ-D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2 から 2 0のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zが水素原子、炭素数 1~3の低級アルキル基、無置換であるか又はアリール部分がその4位において置換されているアラルキル基又は無置換のフェニル基であり、R1,R2,R4 及び R5 のいずれか一つがハロゲノ基であるか又は R1,R2,R4 及び R5 が全て水素原子であり、R3 が低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基又は低級アルキニル基である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 10. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基(この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、R3が低級アルキル基であり、R4または R5がフッ素原子である請求項 1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 11. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級

アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、R3が低級アルコキシ基であり、R4またはR5がフッ素原子である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

- 12. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、B3が低級アルキニル基である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 13. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基(この基は炭素数 2 から 2 0 のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Z がイソプロピル基であり、R3 が低級アルキニル基であり、R4 または R5 がフッ素原子である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 14. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、Xが β -D-グルコピラノシル基(この基は炭素数 2から 20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で 1 もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zがイソプロピル基であり、R3が低級アルケニル基である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。
- 15. 一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基であり、nが1であり、X が β -D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級 アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の

水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Z がイソプロピル基であり、R3 が低級アルケニル基であり、R4 または R5 がフッ素原子である請求項 1 記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

16.一般式 (1A) 又は(1B) において、Yがメチル基あるいはトリフルオロメチル基であり、nが1であり、Xがβ-D-グルコピラノシル基 (この基は炭素数2から20のアルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、及びベンゾイル基から選ばれる基で1もしくは複数の水酸基がアシル化されていてもよい)であり、Zが水素原子、イソプロピル基、アラルキル基又はフェニル基であり、R1,R2,R4,R5のいずれか一つがフッ素原子であり、R3がメチル基、エチル基、メトキシ基、ビニル基又はエチニル基である請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

17. 以下からなる群から選ばれる請求項1記載のピラゾール誘導体またはその 医薬的に許容しうる塩。

4-[(4-x+y)] + (4-y) + (4-y)

 $4-[(4-x+\nu)7x-\nu] メチル] -1-[(4-x++シ7x-\nu) メチル] -5-トリフルオロメチルー<math>1H$ -ピラゾール $-3-O-\beta-D$ -グルコピラノシド;

4-[(3-フルオロ-4-メトキシフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5ーメチル <math>-1H-ピラゾール $-3-0-\beta-D-$ グルコピラノシド;

4-[(2-7)(1-4-3)(1-4-

4-[(2-7)(2-7)(3-4-3)(2-7)(3-4-3)(3

4-[(3-フルオロ-4-メチルフェニル) メチル]-1-イソプロピル-5ーメチル-1 $H-ピラゾール-3-0-\beta-D-グルコピラノシド;及び$

4'-[(3'-7)(3'-7

18. 以下からなる群から選ばれる請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩。

4-[(4-エチルフェニル) メチル]-1-イソプロビル-5'-メチル-1H-ピラゾー

 $\nu-3-0-\beta-D-グルコピラノシド;及び$

4'-[(4-x+y) + 2x+y) + 4'-[(4-x+y) + 2x+y] + 4'-[(4-x+y) + 2x+y]

- 19. 請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を含有する医薬組成物。
- 20.請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を含有する糖尿病治療薬。
- 21. 請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩を含有する尿糖排泄剤。
- 22. 腎臓の尿細管でのグルコースの取り込み量を低下させるための医薬組成物を製造するための、請求項1記載のピラゾール誘導体またはその医薬的に許容しうる塩の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/09555

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07H17/02, A61K31/7056, A61P3/10				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07H17/02, A61K31/7056, A61P3/10				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where ap	y* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages			
A US 5264451 A (AMERICAN HOME PRO 23 November, 1993 (23.11.1993) & US 5274111 A				
KENNETH L.KEES, et al., New Potent Antihyperglycemic Agents in db/db Mice: Synthesis and Structure-Activity Relationship Studies of (4-Substituted benzyl) (trifluoromethyl)pyrazoles and pyrazolones, J. Med. Chem., 1996, Vol. 39, No. 20, pp.3920-3928				
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	-		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date priority date and not in conflict with the application but or understand the principle or theory underlying the invention of document of particular relevance; the claimed invention or considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention or considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or		ne application but cited to derlying the invention claimed invention cannot be tred to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family		
Date of the actual completion of the international search 21 January, 2002 (21.01.02) Date of mailing of the international search report 29 January, 2002 (29.01.02)				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.	Telephone No.			

国際出願番号 PCT/JP01/09555 国際調査報告 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) C07H17/02, A61K31/7056, A61P3/10 Int. Cl⁷ 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁷ C07H17/02, A61K31/7056, A61P3/10 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN) 関連すると認められる文献・ 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー* US 5264451 A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION) 1993. 11. 23 1 - 22Α & US 5274111 A KENNETH L. KEES, et al., New Potent Antihyperglycemic Agents i 1 - 22Α n db/db Mice: Synthesis and Structure-Activity Relationship Studies of (4-Substituted benzyl)(trifluoromethyl)pyrazoles and pyrazolones, J. Med. Chem., 1996, Vol. 39, No. 20, p. 3920-392. 「 | パテントファミリーに関する別紙を参照。 □ C欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 * 引用文献のカテゴリー 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに ・文献(理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 21.01.02 29.01.02 9282 4 P 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 中木 亜希 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3492 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号